# Partial Translation of JP11-079946 (Ref. 4)

Title of the invention: HAIR COSMETIC COMPOSITION

Publication No.: JP11-079946

Publication Date: March 23, 1999

Filing No.: JP9-241263

Filing Date: September 5, 1997
Applicant: MITSUBISHI CHEM. CORP.

# Claim 1

A hair cosmetic composition comprising an amphoteric polymer prepared by modifying a copolymer, which is obtained by copolymerizing in a hydrophilic solvent:

(A) 20-80wt% of an unsaturated monomer represented by following formula (I):

$$CH_2 = C$$

$$COAR^2NR^3R^4$$
(I)

(wherein  $R^1$  is H or methyl group;  $R^2$  is a  $C_{1-4}$  alkylene;  $R^3$  and  $R^4$  are independently H or a  $C_{1-4}$  alkyl group; and A is NH or Oxygen);

(B) 5-60wt% of an unsaturated monomer represented by following formula (II):

(wherein  $R^5$  is H or methyl group; and E is a hydroxyl-containing alkyl or an ether group represented by general formula  $R^6-O-R^7$  (wherein  $R^6$  is a  $C_{1-4}$  alkylene group, and  $R^7$  is a  $C_{1-4}$  alkyl group.).);

- (C) 10-70wt.% of (meth)acrylate containing a  $C_{1-24}$  saturated or unsaturated aliphatic hydrocarbon group; and
- (D) 0-20wt.% of other polymerizable unsaturated monomer, with amphotericizing agent(s) represented by following formula (III):

XR<sup>8</sup>COOG (III)

(wherein  $R^8$  is a  $C_{1-4}$  saturated alkylene; X is bromine, chlorine or iodine; G is an alkali metal ion, ammonium ion or amine cation) and/or following formula (IV):

$$\begin{bmatrix} C H_2 \\ D \end{bmatrix}_n$$
 (IV)

# (式中、nは2又は3を示す)

(wherein n represents 2 or 3).

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a hair cosmetic composition imparting hard feel when applied, hard to cause coated film fracture even in case an external force is applied to the hair, and excellent in maintaining the above hard feel, by using a specific amphoteric polymer.

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-79946

(43)公開日 平成11年(1999) 3月23日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	旗別記号	FI						
A61K 7/06		A 6 1 K 7/06						
C08F 8/00		C08F 8/00						
220/26		220/26 220/34 220/54						
220/34	•							
220/54								
		審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 11 頁)						
(21)出願番号	特顧平9-241263	(71)出願人 000005968						
		三菱化学株式会社						
(22)出顧日	平成9年(1997)9月5日	東京都千代田区丸の内二丁目5番2号						
		(72)発明者 奈良崎 幹二						
		三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株						
		式会社四日市事業所内						
		(72)発明者 川口 重興						
		三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株						
		式会社四日市事業所内						
		(72)発明者 伊藤 佳代						
		三重県四日市市東邦町1番地 三菱化学株						
		式会社四日市事業所內						
		(74)代理人 弁理士 曾我 道照 (外6名)						

# (54) 【発明の名称】 毛髪化粧料組成物

# (57)【要約】

【課題】 特定の両イオン性を有するポリマーを毛髪化粧料用に用いることにより、毛髪に塗布、乾燥されて得られるフィルムにハードな感触を付与すると同時に、毛髪に外力が加わった場合でも塗布フイルムの破壊が起こりにくく、ハードな感触の保持(毛髪の形状保持)に優れた性能を有するフィルムを与える毛髪化粧料組成物の提供。

【解決手段】 (メタ) アクリル酸アルキルエステルほか3種の不飽和草量体を親水性溶媒中で共重合させて得られる共重合体を、両性化剤と変性することにより得られる両イオン性ポリマーを含有する毛髪化粧料組成物。

20

30

I

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)下記一般式(I) で示される不飽和 単量体 20~80重量%、

- (B) 下記一般式(II) で示される不飽和単量体 5~60重量%、
- (C) 炭素数1から24の飽和または不飽和の脂肪族炭化水素基を有する(メタ) アクリル酸エステル 10~ \*

$$CH_2 = C$$

$$COAR^2NR^3R^4$$

(式中、R<sup>1</sup>は水素原子又はメチル基、R<sup>2</sup>は1~4個の 炭素原子を有するアルキレン基、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>はそれぞれ 独立して水素原子又は1~4個の炭素原子を有するアル キル基、AはNH又は酸素原子を示す。)

#### X R B C O O G

(式中、R<sup>8</sup>は1~4個の炭素原子を有する飽和のアルキレン基、Xは臭素、塩素又はヨウ素原子、Gはアルカリ金属イオン、アンモニウムカチオン又はアミンカチオンを示す。)

(式中、nは2又は3を示す)

【請求項2】 前記両イオン性ポリマーの重量平均分子量が5,000~500,000である請求項1記載の毛髪化粧料組成物。

【請求項3】 前記両イオン性ポリマーを0.1~10 重量%含有する請求項1記載の毛髪化粧料組成物。

#### 【発明の詳細な説明】

# [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、毛髪化粧料、詳しくは、ヒドロキシル基またはアルコキシル基含有不飽和 単量体を構成成分として有する、特定の両イオン性ポリマーを含有する毛髪化粧料組成物に関する。本発明の組成物は、毛髪化粧料として、毛髪塗布時にハードな感触を付与すると同時に、毛髪に外力が加わった場合でも塗布フイルムの破壊が起こりにくく、ハードな感触の保持に優れた性能を有する。

# [0002]

【従来の技術】整髪用に用いられるポリマーとしては、 アカリルギーマタカリルギーカロトン配無のピールギエ \*70重量%、及び

(D) 他の重合性不飽和単量体 0~20重量%を親水性溶媒中で共重合させて得られる共重合体を、下記一般式(III) 及び/又は下記一般式(IV) で示される両性化剤で変性することにより得られる両イオン性ポリマーを含有する毛髪化粧料組成物。

2

#### 【化1】

(1)

※(式中、R<sup>5</sup>は水素原子又はメチル基、Eはヒドロキシル基を含有するアルキル基又は、R<sup>6</sup>-O-R<sup>7</sup>の一般式で示されるエーテル基であり、R<sup>6</sup>は1~4個の炭素原子を有するアルキレン基、R<sup>7</sup>は1~4個の炭素原子を有するアルキル基を示す。)

(111)

ポン酸の中和物を親水成分とする共重合体であるアニオ ン性ポリマー(特開昭49-14647号、特開平3-206023号公報等)、ビニルピロリドン等を親水成 分とする共重合体であるノニオン性ポリマー、及びカル ボキシベタイン部を親水基とする共重合体である両イオ ン性ポリマー(特開昭51-9732号、特開昭55-104209号、特開昭61-258804号、特開平 2-300110号公報等) が知られており、広く使用 されている。しかしながら、上述のイオンポリマーは、 **塗布直後に毛髪表面でフイルムを形成するためハードな** 仕上がり感(形状保持性)が得られるが、毛髪に外力が 加わることにより塗布フィルムの破壊が起こり、ハード 感を保持させようとした時に問題があった。 これらの 問題を解決する為、上述の各イオンポリマーに可塑剤、 油脂類、シリコーンオイル及びこれらの誘導体等を添加 する試みもなされているが、粘着性が増大したり、ハー ド感が低下する等の問題があった。

【0003】また、特開平7-285831号公報に 40 は、(A)イオン性を有する不飽和単量体、(B)ポリエーテル基含有不飽和単量体、(C)(メタ)アクリル酸エステル及び(D)他の不飽和単量体を共重合して得た共重合体を両性化して得られる両イオン性ポリマーを含有する毛髪化粧料組成物が開示されている。しかしこの組成物は、毛髪に塗布、乾燥後にソフトな感触のフィルムが得られるものの、毛髪の腰(形状保持性)が低く、さらに改良が必要であった。また、特開平9-95586号公報には、ベタインモノマーと(メタ)アクリル酸エステルを共重合させてなる共重合体を含有する水のは、ないなどのでは、大きになる共和でである。これは世界のでは大きにより、こののでは、

**塗布時にハードな感触のフィルムが得られるものの、外** 力が加わった場合にフィルムが破壊され、毛髪のハード 感に問題があった。

#### [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、特定の両イ オン性を有するポリマーを毛髪化粧料用に用いることに より、毛髪塗布時にハードな感触を付与すると同時に、 毛髪に外力が加わった場合でも塗布フイルムの破壊が起 こりにくく、ハードな感触の保持に優れた性能を有する 毛髪化粧料組成物を提供しようとするものである。

# [0005]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明の毛髪化粧\*

$$CH_2 = C$$

$$COAR^2NR^3R^4$$

【0007】(式中、R1は水紫原子又はメチル掘、R2 は1~4個の炭素原子を有するアルキレン基、R3及び R4はそれぞれ独立して水素原子又は1~4個の炭素原 子を有するアルキル基、AはNH又は酸素原子を示 す。)

$$CH_2 = C$$

$$COOE$$
(II)

#### XR8COOG

(式中、R®は1~4個の炭素原子を有する飽和のアル キレン基、Xは臭素、塩素又はヨウ素原子、Gはアルカ リ金属イオン、アンモニウムカチオン又はアミンカチオ ンを示す。)

C = 0

(式中、nは2又は3を示す)

[0011]

$$CH_2 = C$$

$$COAR^2NR^3R^4$$

\*料組成物は、(A)下記一般式(I)で示される不飽和 単量体 20~80重量%、(B)下記一般式(II)で 示される不飽和単量体 5~60重量%、(C)炭素数 1から24の飽和または不飽和の脂肪族炭化水素基を有 する (メタ) アクリル酸エステル 10~70重量%、 及び(D)他の重合性不飽和単量体 0~20重量%を 親水性溶媒中で共重合させて得られる共重合体を、下記 一般式(III)及び/又は下記一般式(IV)で示される 両性化剤で変性することにより得られる両イオン性ポリ 10 マーを含有する毛髪化粧料組成物である。

100061

【化4】

(I)

※【0009】(式中、R5は水素原子又はメチル基、E はヒドロキシル基を含有するアルキル基又は、R6-O - R<sup>7</sup>の一般式で示されるエーテル基であり、R<sup>6</sup>は1~ 20 4個の炭素原子を有するアルキレン基、R7は1~4個 の炭素原子を有するアルキル基を示す。)

(111)

# ★【発明の実施の形態】

#### 1. 共重合体の構成成分 30

本発明の毛髪化粧料組成物を構成する、両イオン性ポリ マーの両性化剤で変性される前の共重合体は、上記 (A)、(B)及び、(C)を必須成分し、(D)を任 意成分とするものであり、これらの成分を共重合するに より得られるものである。以下に、各成分について説明 する。

(1)不飽和単量体(A)

本発明で用いられる、下記一般式 (1):

[0012]

【化7】

(I)

# (式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 及びAは上記の定義と同じ。)

Ж

(IV)

【0013】で示される不飽和単量体(以下、(A)単 量体と記載する)は、アクリル酸叉はメタクリル酸(以 下、両者を総称して(メタ)アクリル酸と記載する。ま たアカリル酸エステルレマカカロル酸エステルガイマ

タ) アクリレートと記載する) の誘導体である。具体的 には、例えば、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリレ ート、ジメチルアミノプロピル (メタ) アクリレート、 たん ジャエルマンファエル イナみしゃんはし

5

アミノエチル (メタ) アクリルアミド、ジエチルアミノ プロピル (メタ) アクリルアミド等が挙げられる。

【0014】本発明の共重合体を製造する際に用いられる(A)単量体の使用量は、全単量体 [(A)+(B)+(C)+(D)]に対して20~80重量%、好ましくは30~75重量%である。20重量%未満では、得られる両イオン性ポリマーは親水性溶媒に難溶となり、又洗髪の際に毛髪からのフィルムの洗浄除去が困難とな\*

\*る。80重量%を越えると、得られる両イオン性ポリマーの耐湿性が低下し、高温多湿下での毛髪セット力が不十分となり、ベタツキ感も呈するようになる。

【0015】(2)不飽和単量体(B) 本発明に用いられる、下記一般式(II): 【0016】

[化8]

(II)

# (式中、R<sup>5</sup>及び E は上記の定義と同じ。)

【0017】で示される不飽和単量体(以下、(B) 単量体と記載する)は、(メタ) アクリル酸の誘導体である。具体的には、例えばヒドロキシエチル(メタ) アクリレート、ヒドロキシプロピル(メタ) アクリレート、ヒドロキシルプチル(メタ) アクリレート等のヒドロキシル基含有(メタ) アクリル系不飽和単量体:メトキシエチル(メタ) アクリレート、エトキシエチル(メタ) アクリレート、ブトキシエチル(メタ) アクリレート、ヴトキシエチル(メタ) アグリレート、ブトキシエチル(メタ) アグリレート、ヴトキシエチル(メタ) アグリレート等が挙げられる。

【0018】本発明の共重合体を製造する際に用いられる(B)単量体の使用量は、全単量体に対して5~60 重量%、好ましくは10~55重量%である。5重量% 未溝では、得られる共重合体は毛髪塗布時、外力が加わることによりフイルムの破壊が起こり、ハードな感触の 保持が不十分となり、60重量%を越えると、得られる 共重合体ーは柔らかくなり、毛髪に塗布、乾燥して得られるフィルムへのハードな感触の付与が不十分となる。

# 【0019】(3)不飽和単量体(C)

本発明に用いられる、炭素数1から24の飽和または不飽和の脂肪族炭化水素基を有する(メタ)アクリル酸エステル(以下、(C)単量体と記載する)は、具体的には、メチル(メタ)アクリレート、イソプロピル(メタ)アクリレート、ブチル(メタ)アクリレート、ターシャリーブチル(メタ)アクリレート、シクロヘキシル(メタ)アクリレート、シクリレート、ラウリル(メタ)アクリレート、ドリデシル(メタ)アクリレート、パルミテル(メタ)アクリレート、パルミテル(メタ)アクリレート、ベヘニル(メタ)アクリレート、オレイル(メタ)アクリレート等が挙げられる。

【0020】本発明の共重合体を製造する際に用いられ※ XR8COOG

(式中、R<sup>8</sup>は1~4個の炭素原子を有する飽和のアルキレン基、Xは臭素、塩素叉はヨウ素原子、Gはアルカロ全庫イナン。アンチニウムカチャンアはマミンカチャ

※る(C)単量体の使用量は、全単量体に対して10~7 0重量%、好ましくは15~60重量%である。10重 量%未溝では、得られる共重合体はベタッキ感を呈する 様になり、毛髪に塗布して得られるフィルムへのハード な感触の付与が不十分となる。70重量%を越えると、 20 得られる共重合体は毛髪塗布時、外力が加わることによ りフィルムの破壊が起こり、ハードな感触の保持が不可 能となる問題がある。

## 【0021】(4)不飽和単量体(D)

本発明に用いられる、(A)、(B)及び(C)以外の 他の重合性不飽和単量体(以下、(D) 単量体と記載す る)は、必須成分ではないが、全単量体当たり0~20 重量%、好ましくは3-15重量%の量で使用すること ができる。使用する(D単量体を適宜に選択することに より、得られる両イオン性ポリマーに適度の柔軟性や、 硬度を付与して感触等を調節することができる。該単量 体としては、例えば、アクリロニトリル、ベンジル(メ タ) アクリレート、テトラヒドロフルフリル (メタ) ア クリレート、エチレングリコール(メタ)アクリレー ト、ポリエチレングリコール (メタ) アクリレート、プ ロピレングリコール (メタ) アクリレート、ポリプロビ レングリコール(メタ)アクリレート、1,3ープチレ ングリコール(メタ)アクリレート、ダイアセトンアク リルアミド等の(メタ)アクリル系誘導体;スチレン、 クロロスチレン、ビニルトルエン等の芳香系不飽和単量 40 体; N-ビニルピロリドン、酢酸ビニル等のビニル系不 飽和単量体等が挙げられる。

# 【0022】2. 両性化剤

両性化剤は、上記の共重合体を両イオン性ポリマーに変成するために用いられるものであり、本発明においては、下記一般式(III)及び/又は(IV)で示されるものである。

(III)

ンを示す。)

[0023]

TAVAL

【0024】上記一般式(111)で示される両性化剤と しては、例えば、モノブロム酢酸ナトリウム、モノクロ ル酢酸カリウム、モノクロルブロピオン酸リチウム等の モノハロゲン置換脂肪酸金属塩、2ーアミノー2ーメチ ルー1ープロパノール、トリエタノールアミン及び2ー アミノー2ーエチルー1, 3ープロパンジオール等の第 1~3級アミン又はアンモニアとモノハロゲン層換脂肪 酸との中和物が挙げられる。 上記一般式 (1V) で示さ れる両性化剤としては、例えば、プロピオラクトン、ブ チロラクトン等の化合物が挙げられる。両性化剤の使用 量は、(A)単量体に対して70~130モル%、好ま しくは80~120%である。

【0025】3. 共重合体の製造(単量体の共重合) 本発明の共重合体は、上記(A)~(D) 単量体を親水 性溶媒中で共重合させることにより製造するこができ る。共重合反応は、塊状重合法、溶液重合法、緊濁重合 法、乳化重合法等の公知のラジカル重合法により実施で きるが、好ましい重合法は溶液重合法であり、所定量の 単量体を溶媒に溶解し、重合開始剤を添加し、窒素気流 下に50~120℃の温度に加熱撹拌することからなる 方法によって行われる。

【0026】重合開始剤としては、例えば過酸化ベンゾ イル、過酸化ラウロイル等の過酸化物、アゾビスイソブ チロニトリル、アゾビスジメチルパレロニトリル、アゾ ビスメチルーN一ヒドロキシエチルプロピオンアミド等 30 生塩も生成される。 のアゾ化合物が挙げられる。溶媒としては、親水性溶媒 が使用され、例えば、水:メタノール、エタノール、イ ソプロパノール、エチレングリコール、及びプチルセロ

ソルブ等のアルコール類;アセトン、メチルエチルケト ン、メチルイソブチルケトン等のケトン類;酢酸メチ ル、酢酸エチル等の酢酸エステル類が好ましく、又これ ら溶媒は適宜に2種以上を混合使用してもよい。溶媒 は、生成共重合体溶液のポリマー濃度が10~65重量 %となるような量で使用することが好ましい。

【0027】重合に際して、単量体及び重合開始剤は、 通常は、その全種類及び全量を重合開始当初から存在さ せるが、それらの種類及び/又は量に関して分割添加方 法を用いることもできる。得られる共重合体の分子量 は、重量平均分子量で5,000~500,000の範 囲であることが好ましい。分子量の制御は、重合温度、 重合開始剤の種類及び量、エタノール、イソプロパノー ル等の連鎖移動性のある溶媒の使用量、プチルメルカブ タン、ラウリルメルカプタン等の運鎖移動剤の使用量等 の重合条件を適宜選択することにより行うことができ る。

# 【0028】4. 両イオン性ポリマー

上記の共重合体を上記両性化剤と反応させることより、 該共重合体が変性されて、両イオン性ポリマーが得られ る。両性化反応は、上記の共重合反応が終了した後に、 所定量の両性化剤を加え、窒素雰囲気下に60~120 ℃の温度で撹拌しながら行うことができる。

【0029】(A)~(D) 単量体を共重合して得られ る共重合体中において、(A) 単量体から構成される部 分と両性化剤の反応により、下記一般式 (V) 又は (V 1) で示される両イオン性構造を有する両イオン性ポリ マーが得られる。上記一般式(III)で示される両性化 剤を用いる場合には、下記一般式 (VII) で示される副

[0030] 【化10】

リコール、及びプチルセロ
$$R^1$$
 両イオン性ポリマーの $C^2$  で、 
 $R^3$  で、 
 $R^2$  の 
 $R^3$  で、 
 $R^4$  で、 
 $R^1$ 
 $R^1$ 
 $R^2$  で、 
 $R^2$  で、 
 $R^3$  で、 
 $R^4$  で 
 $R^4$  で

20

$$R^1$$
 $C = C$ 
 $C =$ 

 $G \oplus_{X} \Theta$ (IIV)

(式中、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $R^8$ 、G及びXは上記の定義と同じ。)

【0031】(A)単量体、両性化剤及び重合溶媒の種 類によって、副生塩が折出したり、溶存したりすること がある。毛髪化粧料の使用目的により、必要に応じて、 析出した副生塩を濾過、遠心分離機で分離除去し、更に イオン交換処理により溶存塩を除去してもよい。(例え ば、特開昭55-104209号、特開昭61-258 804号公報参照)。得られた両イオン性ポリマーの重 置平均分子量は、5,000~500,000、好まし くは10,000~400,000である。得られた両 イオン性ポリマーは、製造されたポリマーの溶液をその 10 まま用いてもよいし、製造されたポリマー溶液の溶媒の 蒸発除去、または賃溶媒を使用してポリマーを折出さ せ、得られた固形状のポリマーを用いてもよい。また、 必要に応じて、得られた両イオン性ポリマーの臭気改善 は、溶液状態では臭気成分の溶媒との共沸溜去、又は活 性炭、活性白土、ゼオライト等の吸着剤による吸着除去 等により実施することができる。また、固体状態では加 温減圧除去、エーテル類等の溶媒による抽出等により実 施することができる。

# 【0032】5. <u>毛髮化粧料組成物</u>

本発明の毛髪化粧料組成物は、上記のようにして得られ た両イオン性ポリマーが化粧料用媒体に含有されてなる 組成物である。本発明における毛髪化粧料とは、シャン プー、リンス、トリートメント、パーマネントウェーブ 液等の使用後洗髪除去する毛髪化粧料、およびマスカ ラ、エアゾール方式へアスプレー、ポンプ方式へアスプ レー、泡状整髪料、セットローション、ヘアリキッド、 ヘアジェル、ヘアクリーム、ヘアオイル等の使用後洗髪 除去しない毛髪セット剤等の公知の毛髪化粧料を意味す\*

(i) 泡沫状態で噴射可能な毛髪用ムース:

(a) 阿イオン性ポリマー

(b)ノニオン性界面活性剤

(c) 液化ガス

(d)水溶性溶媒

[0037]

(ii) ヘアスプレー:

(a) 両イオン性ポリマー

(e)沸点が50~300℃の有機溶媒または水

(f) 噴射剂

(iii) ヘアージェル:

(a) 両イオン性ポリマー

(g)ジェルベース

(h)水

[0039]

[0038]

(iv) ヘアーセットローション:

(a) 両イオン性ポリマー

(b)水溶性溶媒

40

【0040】また、本発明の毛髪化粧料組成物には、両 イオン性ポリマーの一部(1~00番畳似)を浴車舶用 \*るが、特に好ましい用途は、使用後洗髪除去しない整髪 化粧料である。

10

【0033】本発明の組成物における両イオン性ポリマ 一の含有量は、化粧料中0.1~10重量%であること が好ましい。その含有量が0.1重量%未満では、毛髪 化粧料として使用したときに、該ポリマーの効果を発揮 させるのに不十分であったり、10重量%を越えると、 毛髪にに対する該ポリマーの付着量が増大し、かえって その効果を阻害することがあり、好ましくない。

【0034】化粧料には化粧料媒体が配合される。化粧 料媒体とは、上記各種形態の毛髪化粧料を構成する溶 媒、噴射剤として使用される液化ガス又はガス等をい う。具体的には、水、エチルアルコール、イソプロピル アルコール、エチレングリコール等の一価又は二価のア ルコール等の親水性溶媒;イソパラフィン、環状シリコ ーン等の疎水性溶媒が挙げられる。液化ガス又はガスと しては、例えば液化石油ガス、ジメチルエーテル、ハロ ゲン化炭化水素、二酸化炭素ガス、窒素ガス等が挙げら

20 【0035】更に、本発明の毛髪化粧料組成物には、公 知の添加剤、例えば、アニオン性界面活性剤、カチオン 性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、両性イオン界面 活性剤等の界面活性剤、および増泡剤、増粘剤、ハドロ トロープ、乳濁剤、シリコーン系重合体およびその化学 修飾物を含むコンディショニング剤、油脂類、保湿剤、 可塑剤、染料、顔料等の着色料、殺菌剤、香料等を使用 することができる。

【0036】各毛髪化粧料における配合を以下に例示す

0.1~10重量%

0.1~5重量%

3~25重量%

60重量%~残余

0. 1~10重量%

30~80重量%

10~60重量%

0.1~10重量%

0.1~3重量%

72重量%~残余

0.1~10重量%

90重量%~残余

されている公知の、重量平均分子量が5,000~50

天然系ポリマー、天然系変性ポリマー、合成系ポリマー に置き換えて使用してもよい。

【0041】カチオン性ポリマーの具体例を挙げると、 合成系カチオン性ポリマーとしては、ガフカット 75 5 N、755、734 (以上、ISP社製)、ルビカッ ト PQ11 (BASF社製) 等のNービニルピロリド ン/四級化ジメチルアミノエチルメタクリレート共重合。 体:コポリマー 845、937、958(以上、IS P社製)等のN一ビニルピロリドン/ジメチルアミノエ チルメタクリレート共重合体;ガフィックス VC-7 13(1SP社製)等のNービニルピロリドン/Nービ ニルカプロラクタム/ジメチルアミノエチルメタクリレ ート共重合体;ガフカット HS一100 (ISP祉 製) 等のNービニルビロリドン/メタクリルアミドプロ ピル塩化トリメチルアンモニウム共重合体;ルビカット FC370、FC550、FC905、HM-552 (以上、BASF社製)等のNービニルピロリドン/四 級化メチルビニルイミダゾリウム共重合体;マーコート 100、550 (以上、カルゴン社製) 等のジメチル ジアリルアンモニウムクロライド重合体、ジメチルジア リルアンモニウムクロライド/アクリルアミド共重合 体;特開平4-21623号及び特開平5-3し053 8号公報記載の四級化ジアルキルアミノアルキレンメタ クリレート/(メタ)アクリル酸アルキルエステル共重 合体等を挙げることができる。

【0042】天然物変性カチオン性ポリマーとしては、 セルカツト、H-100、L200(以上、ナショナル スターチ社製) 等のヒドロキシエチルセルロース/ジメ チルジアリルアンモニウムクロライド共重合体;セルカ y 1 1 S C - 2 4 0 , S C - 2 4 0 C , S C - 2 3 0 M(以上、ナショナルスターチ社製)、ユーケアポリマ - JR-125、JR-400、JR-30M(以 上、アマコール社製)、レオガード G (ライオン社 製)、カチナール HC、LC(以上、東邦化学社製) 等のヒドロキシエチルセルロースのエポキシ化トリメチ ルアンモニウム化合物による反応物;キタマー KC (アマコール社製) 等の四級化キトサン等を挙ることが できる。

【0043】アニオン性ポリマーは、カルボキシル基、 又はスルホン酸基等の酸性基を有する重合体である。具 40 体例としては、ガントレッツES-225、ES-42 5, A-425、V-225、V-425(以上、IS P社製) 等のメチルビニルエーテル/無水マレイン酸ア ルキルハーフエステル共重合体;レジン28-1310 (ナショナルスターチ社製)、ルビセットCA (BAS F社製)等の酢酸ビニル/クロトン酸共重合体;レジン 28-2930 (ナショナルスターチ社) 等の酢酸ビニ ル/クロトン酸/ネオデカン酸ビニル共童合体;ルピセ ットCAP(BASF社製)等の酢酸ビニル/クロトン 酸ノザロレチン酸レール井田のは・ア ヒパンチニボOD

(ISP社製)等の酢酸ビニル/マレイン酸モノブチル /イソボロニルアクリレート共重合体;ルピマー100 P (BASF社製)、ダイヤホールド (三菱化学社製) 等の(メタ)アクリル酸/(メタ)アクリル酸エステル 共重合体;ウルトラホールド;ストロング、ウルトラホ ールド8 (以上BASF社製)、パーサチル42 (ナシ ョナルスターチ社)、プラスサイズL53P(互応化

12

学) 等のアクリル酸/アクリルアミド誘導体共重合体; ルピフレックスVBM35(BASF社製)等のポリビ ニルピロリドン/ (メタ) アクリル酸/ (メタ) アクリ ル酸エステル共重合体; イーストマンAQポリマー (イ ーストマンケミカル社製) 等のジエチレングリコール/ シクロヘキサンジメタノール/イソフタル酸ジメチル/ スルホン化イソフタル酸ジメチル系縮合体等を挙げるこ とができる。

【0044】これらのアニオン性ポリマー中の酸性基 は、その酸性基の一部もしくは全量を塩基性化合物で中 和させて用いることが、水溶性の点から好ましい。この ような塩基性化合物としては、例えば、水酸化ナトリウ 20 ム、水酸化カリウム等のアルカル金属の水酸化物;アン モニア水等の無機塩基性化合物;エタノールアミン、ジ エタノールアミン、トリエタノールアミン、トリイソプ ロパノールアミン、2-アミノ-2-メチル-1-プロ パノール、2一アミノー2一メチルー1, 3ープロバン ジオール、アミノメルカプトプロパンジオール等のアル カノールアミン類;リジン、アルギニン、ヒステジン等 の塩基性アミノ酸化合物等を使用することが出来る。こ れらの中で、特に水溶性の点から、2一アミノー2ーメ テルー1ープロパノール、水酸化カリウムを使用するこ とが好ましい。

【0045】ノニオン性ポリマーは、ビロリドン環、カ プロラクタム環、Nーアルキル置換アミド基、ポリエー テル基、又はアセトアミド基、ホルムアミド基を含有す る不飽和単量体を必須成分とする重合体であり、ピロリ ドン環を含有する重合体の具体側としては、ルビスコー  $\nu$  K-7, K-12, K-30, K-K60, K-9 O (以上、BASF社製)、PVPK-15、K-3 0、K-60、K-90、K-120(以上、ISP社 製)等のポリビニルピロリドン;ルビスコールVA2 8、VA37、VA55、VA64、VA73 (以上、 BASF社製)、PVP/VA-735、PVP/VA -635, PVP/VA-535, PVP/VA-335、PVP/VA-235、S-630 (以上、1SP 社製) 等のビニルビロリドン/酢酸ビニル共重合体;ル ビスコールVAP343 (BASF社) 等のビニルピロ リドン/酢酸ビニル/プロピオン酸ビニル共重合体等を 挙げることができる。

【0046】アミド基、N一アルキル置換アミド基、又 はポリエーテル基を含有する不飽和単量体を必須成分と ナスダムルの日外向ししては

30

ド、Nーオクチル(メタ)アクリルアミド、(メタ)アクリル酸ヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸メトキシポリエチレングリコール、(メタ)アクリル酸メトキシポリエチレングリコール・ボリプロピレングリコール等の不飽和単量体の単独ラジカル重合体、もしくは(メタ)アクリル酸アルキル(C1~C24)エステル、酢酸ビニル等とのラジカル共重合体を挙げることが出来る。アセトアミド基、ホルムアミド基を含有する不飽和単量体を必須成分とする重合体の具体例としては、Nービニルアセトアミド、Nービニルホルムアミド等の不飽和単星体の単独ラジカル重合体、もしくは(メタ)アクリル酸アルキル(C1~C24)エステル、酢酸ビニル等とのラジカル共重合体を挙げることができる。

#### [0047]

【実施例】以下の非限定的実験例により、本発明をさらに具体的に説明する。なお、製造例中の部及び%は重量 基準であり、実施例中の部及び%は有効成分換算した重量 量基準で表わす。

# 【0048】<u>両イオン性ポリマーの製造例</u> 製造例1

遺流冷却器、滴下ロート、温度計、窒素置換用ガラス 管、及び撹拌装置を取り付けた五っ口フラスコにジメチ ルアミノエチルメタクリレート30部、メトキシエチル メタクリレート20部、メチルメタクリレート30部、 ステアリルメタクリレート20部、及び無水エタノール 100部を入れ、アゾビスイソブチロニトリル (以下A IBNと略す) 0. 6部を加えて、窒素気流下に80℃ の温度で還流加熱し、2時間後にAIBN 1. 0部を 加えて、更に窒素気流下に6時間共重合反応を行なっ た。ついで、ジメチルアミノエチルメタクリレートと等 モルのモノクロロ酢酸のアミノメチルプロパノール中和 物の50%無水エタノール溶液を滴下ロートにて五っロ フラスコに滴下し、更に窒素気流下に80℃の温度で還 流加熱して8時間両性化反応を行ない、260部の両イ オン性ポリマー溶液を得た。この様にして得られたポリ マーを「P-1」とする。なお、ポリスチレンを標準物 質とし、ゲルパーミネーションクロマトグラフィ(以下 GPCと略す)で測定したところ、該ポリマーの重量平 均分子量は70,000であった。

# 【0049】製造例2

製造例1と同様の五っロフラスコにジメチルアミノエチルメタクリレート50部、ヒドロキシエチルメタクリレート20部、ノルマルブチルメタクリレート20部、ラウリルメタクリレート10部、無水エタノール100部を入れ、アゾビスジメチルバレロニトリル(以下AVNと略す)0.1部を加えて、窒素気流下に65℃の温度で還流加熱し、4時間後にAIBN1.0部を加えて、窒素気流下に80℃の温度で澄流加熱し6時間共重合を行った。ついで、ジメチルアミノエチルメタクリレートの1.2年ルのエノクロロ種様の水砂化カリウム中和物の1.2年ルのエノクロロ種様の水砂化カリウム中和物

の40%無水エタノール溶液を滴下ロートにて五っロフラスコに滴下し、更に窒素気流下に80 $\mathbb C$ の温度で湿流加熱して12時間両性化反応を行った。得られた粘稠懸潤液を濾過器にて処理して、懸濁物を滤過し、滤液を再生済みカチオン交換樹脂(「ダイヤイオンPK-220」再生後、系を無水エタノールで置換したも)を充填したカラムに通した後、更に、再生済みアニオン交換樹脂(「ダイヤイオンPA-416」再生後、系を無水エタノールで置換したも)を充填したカラムに通したもりを充填したカラムに通した。固形物を粉砕した後ジエチルエーテルでよく洗浄し、減圧下70 $\mathbb C$ の温度でよく乾燥し、90部の間形物を得た。このようにして得られたポリマーを「P-2」とする。なお、得られたポリマーの重量平均分子量は、製造例1と同様にGPCで測定したところ、150,000であっ

14

# 【0050】製造例3

製造例1と同様の五っ口フラスコにジエチルアミノエチ ルメタクリレート70部、エトキシエチルメダクリレー 20 ト10部、メチルメタクリレート5部、ラウリルメタク リレート10部、酢酸ピニル5部、及び酢酸エチル15 0部を入れ、AVN1. 2部を加えて、窒素気流下に8 0℃の温度で選流加熱し、2時間後にAIBN 1.0 部を加えて、更に窒素気流下に80℃の温度で選流加熱 し6時間共重合を行った。ついで、ジエチルアミノエチ ルメタクリレートの0.8モルのモノクロロ酢酸のアミ ノメチルプロパノール中和物の50%無水エタノール浴 液を滴下ロートにで五っ口フラスコに滴下し、更に窒素 気流下に80℃の温度で還流加熱して12時間両性化反 応を行った。ついで、減圧下70℃で溶媒を除去し固形 物を得た。固形物を粉砕した後ジエチルエーテルでよく 洗浄し、減圧下70℃もの温度でよく乾燥し、160部 の固形物を得た。このようにして得られたポリマーを 「P-3」とする。なお、得られたポリマーの重量平均 分子量は、製造例1と同様にGPCで測定したところ、 40,000であった。

# 【0051】製造例4

製造例1と同様の五っロフラスコに、ジメチルアミノエチルアクリルアミド35部、ヒドロキシプロピルメタクリレート50部、イソブチルメタクリレート5部、トリデシルメタクリレート10部、及び無水エタノール100部を入れ、AIBN0.6部を加えて、窒素気流下に80℃の温度で透流加熱し、2時間後にAIBN 1.0部を加えて、更に窒素気流下に80℃の温度で透流加熱し6時間共重合反応を行った。ついで、ジメチルアミノメチルプロパノール中和物の50%無水エタノール懸濁液を滴下ロートにて五っロフラスコに滴下し、更に窒素気流下に80℃の温度で遠流加熱して10時間に

15

得られたポリマーを「P-4」とする。なお、該ポリマ -の重量平均分子量は、製造例1と同様にGPCで測定 したところ、65,000であった。

#### 【0052】 製造例 5

製造例1と同様の五っ口フラスコに、ジメチルアミノエ チルメタクリレート30部、ヒドロキシエチルアクリレ ート10部、イソプチルアクリレート40部、ステアリ ルメタクリレート20部、無水エタノール100部を入 れ、アゾピスメチルーNーヒドロキシエチルプロピオン アミド3.0を加えて、窒紫気流下に80℃の温度で過 10 流加熱し、40時間共重合を行った。ついで、ジメチル アミノエチルメタクリレートと等モルのモノクロロ酢酸 の水酸化カリウム中和物の40%無水エタノール溶液を 滴下ロートにて五っ口フラスコに滴下し、更に窒素気流 下に80℃の温度で澄流加熱して8時間両性化反応を行 った。得られた粘稠懸濁液を濾過器にて処理して、懸濁 物を濾過し、濾液を再生済みカチオン交換樹脂(「ダイ ヤイオンPK-220」再生後、系を無水エタノールで 置換したも)を充填したカラムに通し、次に、再生済み アニオン交飲樹脂(「ダイヤイオンPAー416」再生 20 ポリマーを「P-8」とする。なお、該ポリマーの重量 後、系を無水工タノールで置換したも)を充填したカラ ムに通した。更にポリマー溶液のエタノールを除去し、 ポリマー濃度30%の溶液310部を得た。得られたポ リマー溶液の臭気は、共重合反応に使用するAIBN、 AVN等の重合開始剤に起因する着臭がなく、無臭に近 いものであった。このようにして得られたポリマーを 「P-5」とする。なお、得られたポリマーの重量平均 分子量は、製造例1と同様にGPCで測定したところ、 110,000であった。

### 【0053】製造例6

[0059]

製造例1と同様の五っ口フラスコにジメチルアミノエチ ルアクリルアミド65部、ヒドロキシブチルメタクリレ ート15部、ステアリルメタクリレート20部、及び無 水工タノール230部を入れ、AVN1.2部を加え て、窒素気流下に80℃の温度で還流加熱し、2時間後 にAIBN1. 0部を加えて、更に窒素気流下に6時間 共重合反応を行った。ついで、ジメチルアミノエチルア クリルアミドと等モルのモノクロロ酢酸のアミノメチル プロパノール中和物の50%無水エタノール溶液を滴下 ロートにて五っ口フラスコに滴下し、窒素気流下両性化 40 持に優れた性能を示した。また良好な洗髪性を示した。 反応を行い、490部のポリマー溶液を得た。得られた ポリマーを「P-6」とする。なお、該ポリマーの重量 平均分子量は、製造例1と同様にGPCで測定したとこ

(i) エアゾールスプレー

阿イオン性ポリマー (有効成分として) 石油液化ガス

エタノール (計)

石臼 ボンプスプレー

16

**ろ25,000であった。** 

# 【0054】製造例7

不飽和単量体を、ジメチルアミノエチルメタクリレート 10部、エトキシエチルメタクリレート70部、プチル アクリレート10部、ステアリルメタクリレート10部 とした以外は、製造例1と同様の重合操作を行い、つい で、製造例1と同様に、モノクロロ酢酸のアミノメチル プロパノール中和物により両性化反応を行い、120部 のポリマー溶液を得た。得られたポリマーを「P-7」 とする。なお、該ポリマーの重量平均分子量は、製造例 1と同様にGPCで測定したところ、70,000であ った。

#### 【0055】製造例8

不飽和単量体を、ジメチルアミノエチルメタクリレート 85部、ヒドロキシエチルメタクリレート1部、メチル メタクリレート14部とした以外は、製造例1と同様の 重合操作を行い、ついで、製造例1と同様に、モノクロ 口酢酸のアミノメチルプロパノール中和物により両性化 反応を行い、380部のポリマー溶液を得た。得られた 平均分子量は、製造例1と同様にGPCで測定したとこ ろ、70,000であった。

# 【0056】製造例9

不飽和単量体を、ジメチルアミノエチルアクリルアミド 10部、メトキシエチルメタクリレート1部、メチルメ タクリレート30部、ブチルメタクリレート30部、ラ ウリルメタクリレート29部とした以外は、製造例1と 同様の重合操作を行い、ついで、製造例1と同様に、モ ノクロロ酢酸のアミノメチルプロパノール中和物により 30 両性化反応を行い、195部のポリマー溶液を得た。得 られたポリマーを「P-9」とする。なお、該ポリマー 重量平均分子量は、製造例1と同様にGPCで測定した ところ、65,000であった。

#### 【0057】 奥施例 1

製造例1で得られた両イオン性ポリマー「P-11を下 記処方のエアゾールスプレー、又はポンプスプレーの形 態で毛髪にスプレー塗布使用したところ、ハードな感触 を付与されると同時に、毛髪に外力が加わった場合でも 塗布フイルムの破壊が起こりにくく、ハードな感触の保

(表1参照)。

[0058]

重量部 3 20 バランス I 0 0

新.四. 如

17 両イオン性ポリマー (有効成分として) 水 エタノール (質)

【0060】上記処方を配合するに当たり、予め、製造例1で得られた「P-1」溶液中のポリマー含量を求め、この求めた数値を使用し濃度換算することによりポリマー溶液の配合量を決定した。溶液中のポリマー含量は、80での温度で4時間減圧乾燥し、溶媒除去後の残査量を秤量することにより求めた。

## 【0061】 実施例2~6

「P-2」、「P-3」、「P-4」、「P-5」及び「P-6」を実施例 1 と同様に評価したところ、「P-1」と同様に、毛髪化粧料として良好な性能を示した(表 1 参照)。

#### 【0062】比較例1~3

「P-7」、「P-8」及び「P-9」を実施例1と同様に評価したところ、ハードな感触、塗布毛髪に外力が加わった場合のハード感の保持性、若しくは洗髪性の何れかの評価項目において性能的に不十分、または問題が 20あった。(表1参照)。

【0063】なお、毛髪化粧料組成物の評価は下記も評価方法により行った。

# 1) ハード感 (感触)

23 cm, 2gのくせのない毛髪に、有効成分として 0.5及び3.0重量%のポンプスプレーの形態で毛髪 に一定量スプレー塗布し、ただちに直径2cmのカーラーに巻き乾燥させる。ついで、カーラーからはずした毛 髪を、23℃/60%RHの恒温恒湿の条件に放置し、 指で触れ、ハード感を評価する。

◎:ハード感が優れている。

〇:ハード感がある。

△:ハード感が劣る。

×:ハード感なし。

【0064】2)ハード感の保持性(外力を加えた時) 15cm, 1.3 gのくせのない毛髪に、有効成分として3.0及び5.0重量%のポンプスプレー、及び有効成分として3.0重量%のエアゾールスプレーの形態で毛髪に一定量スプレー塗布し、ただちに毛髪を2cm幅 0.5,3.0又は5.0 20 バランス 100

に整え乾燥させる。ついで、23℃/60%RH条件下に一昼夜放置した後、レオメーター(不動工業製)を使用して、試験片の両端を支点にし、中央部を2cm押し曲げたときに発生する応力(g)を、同一試料で初期及び2回目を測定する。又、ハード感の保持率は次式にて10 算出した。

保持率 (%) = [2回目応力/初期応力] ×100 【0065】評価結果は、得られた測定値を下記ランク にで表示した。

(初期応力及び2回目応力)

; 1
: 2
: 3
: 4
: 5
: 6
: 7
: A
: B
: C
: D

【0067】3)洗髪性有効成分として3重量%のポリマーを含むポンプスプレーを使用し、ハード感の測定と同様に操作し得られたカールした毛髪を、40℃の温度30に維持したドデシルアルコールのエチレンオキサイド3モル付加物(3EO)/硫酸塩の10重量%水溶液で洗浄し、40℃の温水でよく濯ぐ。風乾後、毛髪に残存しているポリマーを目視、及び指覚で評価する。

○:ポリマーが除去されている

△:ポリマーが若干残存

×:ポリマーが残存

[0068]

【表1】

(罢-1)

		評価項目→	評価項目→ ハード癌 ハード癌の保持性											決製性
		処分区分→	分区分→ 悠触		初 <b>切</b> 成力 (g)	2回目 応力(g)			2回目 応力(g)	保持率 (96)	1			
		ポリマー澄度→ネ	) ポンプ.	スプレー	ポンプスプレー				ニアゾールスプレー			ボンプスプレー		
		ポリマー種類 0.5 3.0			8. 0		5. 0		8. 0			3. 0		
	1	P-1	0	0	6	4	A	6	5	A	5	4	A	0
実	2	P-2	0	0	7	5	В				7	- <u> </u>	В	0
施	3	P-3	0	<b>©</b>	5	4	A	6	5	A	5	4	A	0
例	4	P - 4	0	0	6	5	A	7	6	A	5	4	В	0
	5	P-5	0	0	6	6	A				7	6	A	0
	6	P-6	0	@	5	4	B				5	4	Α	0
比	1	P-7	×	۵	3	1	С	4	1	С	3	1	С	×
鮫	2	P - 8	×	Δ	3	1	D		_		-(注1)	- (注1)	一(注1)	0
<b>6</b> 1)	3	P-9	Δ	Δ	4	2	C	4	2	С	а	2	С	X.

\*) : 有効成分としての温度(重量%)

(注1): エアゾールスプレー形態作成できず

[0069]

20 に優れ、洗髪性の容易なフィルムを与える。

【発明の効果】本発明の毛髪化粧料組成物は、ハード感